

貯 法：8°C以下で保存
有効期間：製造日から2年

ウイルスワクチン類混合製剤
生物由来製品、劇薬
処方箋医薬品^{注)}

承認番号	30600AMX00247000
販売開始	—

注) 注意－医師等の処方箋により
使用すること

生物学的製剤基準

乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン

ミールビックII皮下注用

MEARUBIKII Subcutaneous Injection

2. 接種不適当者（予防接種を受けることが適当でない者）
- 2.1 明らかな発熱を呈している者
 - 2.2 重篤な急性疾患にかかっていることが明らかな者
 - 2.3 本剤の成分によってアナフィラキシーを呈したことがあることが明らかな者
 - 2.4 明らかに免疫機能に異常のある疾患有する者及び免疫抑制をきたす治療を受けている者 [10.1 参照]
 - 2.5 妊娠していることが明らかな者 [9.5 参照]
 - 2.6 上記に掲げる者のほか、予防接種を行うことが不適当な状態にある者

3. 製法の概要及び組成・性状

3.1 製法の概要

本剤は、弱毒生麻しんウイルス田辺株を伝染性の疾患に感染していないニワトリ胚培養細胞で増殖させ、また、弱毒生風しんウイルス松浦/J16株をヒト二倍体細胞(MRC-5)で増殖させ、それぞれ得られたウイルス液を精製して混合し、安定剤を加え充填した後、凍結乾燥したものである。

なお、本剤は製造工程でウシの血液由来成分（血清）及びブタ由来成分（トリプシン）を使用している。

また、1981年に作製した弱毒生麻しんウイルス田辺株のマスターシードに、動物種及び原産国が明らかでない生物由来原料（ゼラチン加水分解物）を使用している。

3.2 組成

本剤を添付の溶剤（日本薬局方注射用水）0.7mLで溶解したとき、液剤0.5mL中に次の成分を含有する。

販売名	ミールビックII皮下注用
有効成分	弱毒生麻しんウイルス田辺株 9.6×10^3 PFU以上 弱毒生風しんウイルス松浦/J16株 3.7×10^3 PFU以上
添加剤	精製白糖 21mg 未満 D-ソルビトール 0.8mg 未満 L-グルタミン酸ナトリウム水和物 0.2mg リン酸水素ナトリウム水和物 1.6mg リン酸二水素ナトリウム水和物 0.4mg リン酸二水素カリウム 0.1mg 塩化ナトリウム 1.7mg 未満 塩化カリウム 0.01mg 精製ブドウ糖 0.1mg 未満

ウイルス培養工程由來のカナマイシン硫酸塩、エリスロマイシンラクトビオン酸塩及びフェノールレッドの含有量は、それぞれ、11 μ g（力値）以下、3.2 μ g（力値）以下及び0.54 μ g以下である。

3.3 製剤の性状

販売名	ミールビックII皮下注用
性状	白色または微黄白色の乾燥製剤。 添付の溶剤を加えると、速やかに溶解して、無色または微赤色の澄明な液剤となる。
pH	6.4～7.6
浸透圧比	1.0 ± 0.2 (生理食塩液に対する比)

4. 効能又は効果

麻しん及び風しんの予防

6. 用法及び用量

本剤を添付の溶剤（日本薬局方注射用水）0.7mLで溶解し、通常、その0.5mLを1回皮下に接種する。

7. 用法及び用量に関する注意

7.1 接種対象者

7.1.1 定期の予防接種

- (1) 第1期 生後12月から24月に至るまでの間にある者。
- (2) 第2期 5歳以上7歳未満の者であって、小学校就学の始期に達する日の1年前の日から当該始期に達する日の前日までの間にある者（小学校就学前の1年間にある者）。
- (3) 昭和37年4月2日から昭和54年4月1日までの間に生まれた男性。この対象者は、令和7年3月31日までの適用とする。

7.1.2 任意の予防接種

任意接種として、性、年齢に関係なく接種できる。

7.2 輸血及びガンマグロブリン製剤投与との関係

輸血又はガンマグロブリン製剤の投与を受けた者は、通常、3か月以上間隔を置いて本剤を接種すること。また、ガンマグロブリン製剤の大量療法において200mg/kg以上投与を受けた者は、6か月以上間隔を置いて本剤を接種すること。[10.2 参照]

7.3 他の生ワクチン（注射剤）との接種間隔

他の生ワクチン（注射剤）の接種を受けた者は、通常、27日以上間隔を置いて本剤を接種すること。[10.2 参照]

7.4 同時接種

医師が必要と認めた場合には、他のワクチンと同時に接種することができる。[14.1.1 参照]

8. 重要な基本的注意

- 8.1 本剤は、「予防接種実施規則」及び「定期接種実施要領」に準拠して使用すること。

- 8.2 被接種者について、接種前に必ず問診、検温及び診察（視診、聴診等）によって健康状態を調べること。

8.3 被接種者又はその保護者に、接種当日は過激な運動は避け、接種部位を清潔に保ち、また、接種直後及び5～14日の間の健康監視に留意し、局所の異常反応や体調の変化、さらに高熱、けいれん等の異常な症状を呈した場合には、速やかに医師の診察を受けるよう事前に知らせること。

9. 特定の背景を有する者に関する注意

9.1 接種要注意者（接種の判断を行うに際し、注意を要する者）

被接種者が次のいずれかに該当すると認められる場合は、健康状態及び体質を勘案し、診察及び接種適否の判断を慎重に行い、予防接種の必要性、副反応、有用性について十分な説明を行い、同意を確実に得た上で、注意して接種すること。

9.1.1 心臓血管系疾患、腎臓疾患、肝臓疾患、血液疾患、発育障害等の基礎疾患有する者

[9.2、9.3 参照]

9.1.2 予防接種で接種後2日以内に発熱のみられた者及び全身性発疹等のアレルギーを疑う症状を呈したことのある者

9.1.3 過去にけいれんの既往のある者

9.1.4 過去に免疫不全の診断がなされている者及び近親者に先天性免疫不全症の者がいる者

9.1.5 本剤の成分に対してアレルギーを呈するおそれのある者

9.2 腎機能障害を有する者

接種要注意者である。[9.1.1 参照]

9.3 肝機能障害を有する者

接種要注意者である。[9.1.1 参照]

9.4 生殖能を有する者

妊娠可能な女性においては、あらかじめ約1か月間避妊した後接種すること、及びワクチン接種後約2か月間は妊娠しないように注意させること。

9.5 妊婦

妊娠していることが明らかな者には接種しないこと。
[2.5 参照]

10. 相互作用

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
副腎皮質ステロイド剤 プレドニゾロン等 (注射剤、経口剤)	麻しん又は風しん様症状があらわれるおそれがある。	特に長期あるいは大量投与を受けている者、又は投与中止後6か月以内の者は、免疫機能抑制下にあるため、ワクチンウイルスの感染を増強あるいは持続させる可能性がある。
免疫抑制剤 シクロスボリン ネオーラル サンディミュン タクロリムス プログラフ アザチオブリン イムラン 等 [2.4 参照]		

10.2 併用注意（併用に注意すること）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
輸血 ガンマグロブリン 製剤 [7.2 参照]	接種前3か月以内に輸血又はガンマグロブリン製剤の投与を受けた者は、3か月以上過ぎるまで接種を延期すること。また、ガンマグロブリン製剤の大量療法において200mg/kg以上投与を受けた者は、6か月以上（麻しん感染の危険性が低い場合は11か月以上）過ぎるまで接種を延期すること。 本剤接種後14日以内にガンマグロブリン製剤を投与した場合は、投与後3か月以上経過した後に本剤を再接種することが望ましい。	輸血及びガンマグロブリン製剤中に麻しん又は風しん抗体が含まれると、ワクチンウイルスが中和されて増殖の抑制が起こり、本剤の効果が得られないおそれがある。
ツベルクリン反応検査	本剤接種後1か月以内は、ツベルクリン反応が弱くなることがある。	細胞性免疫の抑制が起こることがある。
他の生ワクチン（注射剤） おたふくかぜワクチン 水痘ワクチン BCGワクチン 黄熱ワクチン等 [7.3 参照]	通常、27日以上間隔を置いて本剤を接種すること。	他の生ワクチン（注射剤）の干渉作用により本剤のウイルスが増殖せず、免疫が獲得できないおそれがある。

11. 副反応

次の副反応があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には適切な処置を行うこと。

11.1 重大な副反応

11.1.1 ショック、アナフィラキシー（いずれも頻度不明）
荨麻疹、呼吸困難、血管性浮腫等があらわれることがある。

11.1.2 血小板減少性紫斑病（頻度不明）

通常、接種後数日から3週ごろに紫斑、鼻出血、口腔粘膜出血等があらわれる。本症が疑われる場合には、血液検査等の観察を十分に行い、適切な処置を行うこと。

11.1.3 急性散在性脳脊髄炎（ADEM）（頻度不明）

通常、接種後数日から2週間程度で発熱、頭痛、けいれん、運動障害、意識障害等があらわれる。本症が疑われる場合には、MRI等で診断し、適切な処置を行うこと。

11.1.4 脳炎・脳症（頻度不明）

異常が認められた場合には、MRI等で診断し、適切な処置を行うこと。

11.1.5 けいれん（熱性けいれんを含む）（頻度不明）

11.2 その他の副反応

	5%以上	1~5%未満	1%未満	頻度不明
局所症状 (注射部位)	紅斑 (15.4%)、腫脹	内出血	-	硬結、疼痛
過敏症 ^{注1)}	-	-	-	発疹、発熱、尋麻疹、そ う痒、紅斑、多形紅斑
精神神経系	-	-	-	不機嫌、だ るさ、頭痛
呼吸器	-	上気道の炎症、鼻漏、咳嗽	喘息	咽頭紅斑、鼻閉、口腔咽頭痛
消化器	-	-	下痢	嘔吐、食欲減退、腹痛
皮膚	-	発疹 ^{注2)}	-	麻しん様発疹
筋・骨格系	-	-	-	関節痛
その他	発熱 (15.1%) ^{注2)}	上咽頭炎	結膜炎	眼脂、頸部 その他のリンパ節腫脹

注1) 接種直後から数日中にあらわれることがある。

注2) 接種4日後以降にもあらわれることがある。生後12か月以上24か月未満の日本人健康小児を対象とした国内第Ⅲ相試験では、接種4~11日後において、9.1%に37.5℃以上、3.8%に38.5℃以上の発熱がみられた。

14. 適用上の注意

14.1 薬剤接種時の注意

14.1.1 接種時

- (1) 接種用器具は、ガンマ線等により滅菌されたディスポーザブル品を用い、被接種者ごとに取り換えること。
- (2) 本剤の溶解は接種直前に行い、一度溶解したもののは直ちに使用すること。
- (3) 本剤を他のワクチンと混合して接種しないこと。
[7.4 参照]
- (4) 本剤の溶解に当たっては、容器の栓及びその周囲をアルコールで消毒した後、添付の溶剤で均一に溶解して、所要量を注射器内に吸引すること。この操作に当たっては、雑菌が迷入しないよう注意すること。また、栓を取り外し、あるいは他の容器に移し使用しないこと。
- (5) 注射針の先端が血管内に入っていないことを確かめること。

14.1.2 接種部位

接種部位は、通常、上腕伸側とし、アルコールで消毒する。

17. 臨床成績

17.1 有効性及び安全性に関する試験

17.1.1 国内第Ⅲ相試験（第1期対象者）¹⁾

生後12か月以上24か月未満の日本人健康小児を対象とした多施設共同、実薬（乾燥弱毒生麻しん風しん混合ワクチン（販売名：ミールビック））対照、ランダム化、評価者盲検、並行群間比較試験において、本剤又は対照薬0.5mLを1回皮下接種した。本試験は2つのコホートで構成され、コホート1（本剤群15例、対照群15例）では、本剤の免疫原性及び安全性を確認し、コホート2への移行を判断した。コホート2（本剤群171例、対照群174例）では、本剤の対照薬に対する免疫原性の非劣性を検証した。コホート2における本剤群及び対照群

の治験薬接種後の麻しんウイルス中和抗体及び風しんウイルスHI抗体の抗体保有率、抗体陽転率及び幾何平均抗体値は以下のとおりであった。主要評価項目である麻しんウイルス中和抗体及び風しんウイルスHI抗体の抗体保有率の群間差はそれぞれ1.7（95%信頼区間：-3.1~6.6）及び6.3（95%信頼区間：0.5~12.1）であり、いずれも事前に規定された非劣性の成功基準^{注1)}を達成したため、本剤群の対照群に対する非劣性が検証された。

	麻しんウイルス 中和抗体	風しんウイルス HI抗体
抗体陽性基準値	4倍以上	8倍以上
接種群	本剤群	対照群
コホート2 対象例数	171	174
接種前抗体陰性者数	171	170
抗体保有率 ^{注2)} (%)	100.0	98.3
抗体保有率の群間差 (%) (95%信頼区間)	1.7 (-3.1~6.6)	6.3 (0.5~12.1)
抗体陽転率 ^{注3)} (%)	100.0	98.2
幾何平均抗体値(倍)	62.0	70.6
	50.4	20.7

注1) 非劣性の成功基準：抗体保有率の群間差について、95%信頼区間の下限値が-10%を上回った場合に非劣性が検証されたとする。なお、抗体保有率が本剤群と対照群のいずれも100%であった場合は検定統計量は計算されないが、非劣性が検証されたとする。

注2) 接種後に抗体陽性である被験者の割合

注3) 接種前に抗体陰性である被験者のうち、接種後に抗体陽性である被験者の割合

コホート1及びコホート2を併合した集団において、本剤接種後の副反応は28.5%（53/186例）に認められた。主な副反応として、発熱が15.1%（28/186例）、注射部位紅斑が9.1%（17/186例）に認められた。

17.1.2 国内第Ⅲ相試験（第2期対象者）²⁾

5歳以上7歳未満の日本人健康小児（本剤群91例、対照群30例）を対象とした多施設共同、実薬（ミールビック）対照、ランダム化、評価者盲検、並行群間比較試験において、本剤又は対照薬0.5mLを1回皮下接種した際の免疫原性及び安全性を検討した。本剤群及び対照群の治験薬接種後の麻しんウイルス中和抗体及び風しんウイルスHI抗体の抗体保有率、抗体陽転率、幾何平均抗体値及び幾何平均抗体値変化率は以下のとおりであった。

	麻しんウイルス 中和抗体	風しんウイルス HI抗体
抗体陽性基準値	4倍以上	8倍以上
接種群	本剤群	対照群
対象例数	91	30
接種前抗体陰性者数	0	0
抗体保有率 ^{注4)} (%)	100.0	100.0
抗体陽転率 ^{注5)} (%)	NA ^{注6)}	100.0
幾何平均抗体値 (倍)	接種前	64.5
	接種後	109.9
	変化率	2.05
	94.4	84.4
	27.1	25.4
	3.49	3.32

注4) 接種後に抗体陽性である被験者の割合

注5) 接種前に抗体陰性である被験者のうち、接種後に抗体陽性である被験者の割合

注6) 接種前に抗体陰性である被験者がいなかつたため、NAとした

本剤接種後の副反応は 30.8% (28/91 例) に認められた。主な副反応として、注射部位紅斑が 15.4% (14/91 例)、発熱が 8.8% (8/91 例)、注射部位腫脹が 7.7% (7/91 例) に認められた。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

麻しんウイルス及び風しんウイルスは経気道的に感染し、上気道及び局所リンパ節で増殖後ウイルス血症を起こして全身の標的器官に運ばれ、麻しんあるいは風しんを発症すると考えられている³⁾。予め本剤の接種により、麻しんウイルス及び風しんウイルスに対する液性免疫及び細胞性免疫が獲得されると、その後に麻しんウイルスあるいは風しんウイルスの曝露を受けても、獲得している免疫によってウイルスの増殖が抑制されて発症は阻止される。

20. 取扱い上の注意

本剤のウイルスは日光に弱く、速やかに不活化されるので、溶解の前後にかかわらず光が当たらないように注意すること。

22. 包装

バイアル 1人分 1本
溶剤（日本薬局方注射用水） 0.7mL 1本添付

23. 主要文献

- 1) BK1601 の日本人健康小児を対象とした第Ⅲ相試験（承認年月日：2024 年 9 月 24 日、CTD2.7.6.2）
- 2) BK1601 の日本人健康小児を対象とした 2 期追加接種における第Ⅲ相試験（承認年月日：2024 年 9 月 24 日、CTD2.7.6.3）
- 3) 小濱友昭、加藤茂孝：ワクチンハンドブック . 1994:157-179

24. 文献請求先及び問い合わせ先

田辺三菱製薬株式会社 くすり相談センター
〒 541-8505 大阪市中央区道修町 3-2-10
電話 0120-753-280

25. 保険給付上の注意

本剤は保険給付の対象とならない（薬価基準未収載）。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

 一般財団法人 阪大微生物病研究会
香川県観音寺市瀬戸町四丁目1番70号

26.2 販売元

 田辺三菱製薬株式会社
大阪市中央区道修町3-2-10